This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

03-240725

(43)Date of publication of application: 28.10.1991

(51)Int.CI.

A61K 31/35

A61K 31/35

A61K 31/35

A61K 31/35

A61K 31/35

A61K 35/78

// C07D311/30

(21)Application number: 02-034916

(71)Applicant: SENJIYU SEIYAKU KK

(22)Date of filing:

15.02.1990

(72)Inventor:

MORISAKI MAYUMI

INOUE ATSUSHI

(54) MAILLARD REACTION INHIBITOR

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain a Maillard reaction inhibitor, containing a flavonoid contained in Scutellariae Radix as a pharmacologically active ingredient and capable of inhibiting the formation itself of an Amadori transition reaction product which is a direct causative substance for forming intermolecular crosslinkages, between protein molecules in the Maillard reaction.

CONSTITUTION: Scutellariae Radix is dipped in a mixture solution of water and a lower alcohol, preferably a mixture solution of 80-70wt% methanol or ethanol based on 20-30wt% water and warmed (preferably at 40-60° C) to provide an extract solution. To the resultant extract solution, is added water in an amount of 2 times based thereon. Alternatively, the alcohol is volatilized to reduce the concentration thereof to 25wt./vol.% and afford an extract composed of a sparingly water-soluble deposited substance. The obtained extract is then contained as a pharmacologically active ingredient in the objective inhibitor. The aforementioned inhibitor is used for treating or preventing various diabetic complications or diseases of the same kind (e.g. atherosclerosis, cerebal angiopathy or senile cataract) caused by aging.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

· ⑩ 特許出願公開

⑫公開特許公報(A) 平3-240725

®Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成3年(1991)10月28日

A 61 K 31/35

ACV AAN 7475-4C

ABN ABX ADP

8412-4C 7252-4C

35/78 // C 07 D 311/30

Q

未請求 請求項の数 4 (全6頁) 審査請求

4発明の名称

メイラード反応阻害剤

頭 平2-34916 ②符

平2(1990)2月15日 顏 @出

明 者 @発

先 亘 由 美 ₹

兵庫県尼崎市梶ケ島8-6

井 明 者 @発

淳

大阪府摂津市正雀 4丁目13番57号

千寿製菜株式会社 願 他出

大阪府大阪市中央区平野町2丁目5番8号

明細苔

1. 発明の名称

メイラード反応阻害剤

2. 特許請求の範囲

- (1) 黄ごんに含まれるフラボノイドを薬理活性 成分として含有することを特徴とする、 下反応阻客剂。
- (2) 黄ごんを水と低級アルコールとの混合液に 浸漬して加温して得られる抽出液より、該抽出液 量の 2 倍以上の水を加えるか又はアルコールを気 敢させることにより、アルコール濃度を約25w ノv%以下に低下させることによって折出して得 られるエキスを薬理活性成分として含有すること を特徴とする、メイラード反応阻害剤。
- (3) 加温の温度が約40℃乃至60℃でかつ、 水と低級アルコールの混合液が水約20乃至30 重量部に対しメタノール又はエタノール約80乃 至70重量部の混合液である、特許請求の範囲第 2項記載のメイラード反応阻害剤。

(4) バイカリンを薬理活性成分として含有する

ことを特徴とするメイラード反応阻害剤。

3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明はメイラード反応として知られたプドウ 糖等の遠元糖によるタンパク質の劣化の防止に関 し、詳しくはブドウ糖がタンパク質に非酵素的に 結合して生ずるアマドリ転移生成物の生成阻害剤 ょ に関する。本発明は更に詳しくは、黄ごんの特定 抽出エキス又はパイカリンを含有することを特徴 とするメイラード反応阻容剤に関する。

(従来の技術)

タンパク質がブドウ糖等の還元糖と非辭案的に 反応 (以下「グリコシル化」という。) して褐色 化する反応はメイラードによって1912年に報 告 [Maillard, L C., Compt. Rend Soc Biol., 72: 599(1912)] されて以来、食品化学の分野に おいてはメイラード反応の名で広く知られてきた。 すなわち、貯蔵又は加熱処理を受けた食品中でタ ンパク質とブドク語とが反応して褐色化し、つい

にはタンパク質分子間に交差結合が生じることに

— 167 —

よりタンパク質の変成が起こることが知られていた。その後、赤血球中においてヘモグロピンの小成分であるHbai。が糖尿病主者において増加しているとのラーパーの報告(Rahbar, S. Clin. Chim. Acta. 22: 296(1968))を機に、生体内におけるブドウ糖とタンパク質との反応が注目され、Hbai。の構造の解析を通じて、メイラード反応が生体内においても起こっていることが確認されるに至った。

生体中でのメイラード反応の機構はブラウンリー等によって報告されている [Brownlee, M. et al.. Science, 232:1629(1986)]。即ち、先ずずドウ糖の開環構造において存するアルデヒト基本と反応してシッフ塩基は不安定であるため、フリセスを起こしてシッフ塩を起こしてがある。 タンパク野体内に脱水反応を起こして新たなブドウ糖はは、と変化し、これがタンパク質分子の個々の分

するものと考えられている。

この様な背景のもとで、生体内におけるメイラ - ド反応を阻害する物質の探索が行なわれつつあ り、例えば、前記プラウンリー等によりアミノグ アニジンがインピトロ (in vitro) でメイラード 反応を阻止すること及び同物質の投与が框尿病ぅ ットの動脈壁におけるAGEの生成を抑制する事 を発表している。 また特開昭 6 2 - 1 4 2 1 1 4 号明細杏においてアミノグアニジン、ダーヒドラ ジノヒスチジン及びリジンがアマドリ転移生成物 中の活性カルポニル基と反応してこれを封鎖し、 AGE生成を阻害することが示唆されており、待 閉昭 6 4 - 5 6 6 1 4 号明細書において、例えば チオセミカルパジド類、1、3-ジアミノグアニ ジン、ペンソイルヒドラジン等、及び特開昭64 - 8 3 0 5 9 号明細書において各種グアニジン誘 導体がメイラード反応を抑制することが開示され ている。

(発明が解決しようとする課題)

上記各特開昭明細杏においては、メイラード反

子と不可逆的に交差結合して垜板を形成することにより、主としてタンパク質の重合体を形成する。このような進行したグリコシル化生成物は通常AGE(Advanced Clycosilation End product)と略称されるが、AGEの生成に伴い、タンパク質の生物学的適応性が減弱し溶解度が低下し、プロテアーゼの作用を受け難くなり、多くは黄褐色化し蛍光を発するに至る。

応の最終生成物であるAGEの生成量を指標とし てメイラード反応の阻害剤の検討を行なっている が、本発明者はメイラード反応におけるタンパク 質の重合の段階における直接的原因物質であるア マドリ転移生成物の生成自体を阻害することによ り極めて効果的なメイラード反応の阻害が期待で きるとの観点から、アマドリ転移生成物の生成阻 害作用の有無及び強さを実験上の指標とした。 タンパク質のリジン良基のεーアミノ基の非酵素 、的グリコシル化によって生成するアマドリ転移生 成物である ε-N-(furonyl-methyl)-L-lysine (以下「フロシン」という。) の測定値をタンパク 質の非酵素的グリコシル化の指標となし得ること は、 Bruggemann 等 [J. Bruggemann et al., Le bensm. Unters. Forsch., 137: p. 137-143 (1968)] および Finot 等 [P.A. Finot et al., Exper ientia, 24: p 1097-1099 (1968)] によって報告 されている。本発明者はブドウ語含有タンパク質 水俗液を用いてフロシンを生成させることを試み、 適当な生成条件を求めて検討を重ね、それにより

確立した条件に従って様々の物質のフロシン生成 阻害効果の有無および強さについて検討した。そ の結果本発明者は、黄ごん(Scutellariae Radix) より水アルコール混合液等により加温下容易に抽 出して得られるエキスに強いフロシン生成阻害効 果があることを見いだし、更に検討を重ねて本発 明を完成するに至った。

(問題点を解決するための手段)

黄ごんはコパネパナ [Scutellaria

はこれに含有される各成分についてのメイラード 反応阻害作用に関する報告は未だなく、本発明者 らの研究によって初めて明らかにされたものであ る。

黄ごんに含まれるフラボノイドは、黄ごんを例えば水、アルコールまたはこれらの混合液に浸漬し加熱することにより、バイカリン、バイカレイン、オウゴニンの他多数の成分を含む抽出物として得ることができる。

 baicalensis Gorgi (Labiatae)] の周皮を除いた 根であり、黄ごん湯、黄連解毒湯、小柴胡湯、大 柴胡潟その他多数の処方に配合されており、漢方 薬において重用されている生薬である。黄ごんに は、バイカリン、バイカレイン、オウゴニンその 他のフラボノイドが含有されることが知られてい る。黄ごんに含まれる成分の薬理作用としては、 黄ごんのエタノールエキス、バイカリン(baica! in) 及びパイカレイン (baicalein) に胆汁排泄促 進作用、利尿作用、接下作用、抗アレルギー作用 が、メタノールエキスに抗炎症作用及び解熱作用 が、エーテルエキスには抗菌作用が、バイカリン 及びパイカレインに網細血管透過性抑制作用、抗 アセチルコリン作用、抗アナフィラキシー作用、 実験的喘息抑制作用、バイカリンには肝障害によ る血清 GOT、GPT 値上昇抑制作用、フラボノ イド成分に肝コレステロール、遊離脂肪酸、トリ グリセリド低下作用等が既に知られている(以上 第11改正日本菜局方解説書、D-115、19 86年)。しかしながら、黄ごんの抽出エキス又

カレインを含有し、他に少重のオウゴニンおよび 敬重のパイカリンその他の塩化第二鉄ノタノール による液呈色反応陽性の物質を含有する。

本発明のメイラード反応阻客剤はメイラード反応を原因として生ずると考えられる前述の諸疾患 の治療又は予防に用いることができる。

当該目的に供する場合、本発明のメイラード反 、応阻客別は経口的に又は非経口的に投与することができる。また、非経口的投与の場合には例えば 点眼剤等として局所的に投与することもできる。

本発明のメイラード反応阻害剤の投与量は、、経口投与においては通常、1日量1mg~1000mgの範囲で、より好ましては剤としての投与のの範囲で、また点眼液剤としていかった点眼液剤としているのでは、1m~2.0mでは、1m~2・0mでは、1m~2・0mでは、2・0両には、2・0両により適宜設定は、2・0両により適宜設定は、2・0両には、2・0両により適宜設定は、2・0両には、2・0両により適宜設定は、2・0両には、2・0両により適宜設定を対しては、2・0両により適宜設定を対しては、2・0両には、2・0両により適宜設定を対しては、2・0両には、2・0両によりでは、2・0両によりでは、2・0両によりでは、2・0両によりでは、2・0両によりでは、2・0両によりでは、2・0両にはは、2・0両にはは、2・0両にはは、2・0両にはは、2・0両にはは、2・0両にはは、2・0両には、2・0両には、2・0両にはは、2・0両にははは、2・0両にはは、2・0両にはは、2・0両にはは、2・0両にはは、2・0両にはは、2・0両にはは、2・0両に

本発明のメイラード反応阻害剤は、経口投与の ための例えば錠剤、丸剤、散剤、類粒剤若しくは カプセル剤等また点眼のための例えば点眼液剤、 もしくは点眼軟膏剤等の適宜の形態にすることが できる。

バイカリン、バイカレイン及びオウゴニンは市 版のもの(米山薬品工業)を使用し、エキスAは 以下の方法によって調整して使用した。

エチスAの調製

黄ごん末10gに精製水60mgを加え、50 でにて3時間の浸漬により前処理した後、浸漬でにエタノール180mgを加えて、50℃により間浸漬することにより油出を行い、温味にも過しては液で得る。加湿中した後を過し、必要を加して、透透の液量の約2倍量相当するの精製水を加え、4 でに冷却して放置し、折出物を遮取し乾燥して、エキスAとして黄色結晶0.55gを得た。

エキスAの組成

上記抽出によって得られたエキスAは、 河唇クロマトグラフィー (シリカゲル Ar t 5 7 1 5 : メルク社製)上、 n - ブタノール: 酢酸: 水(40:10:50) の混合液による展開後、塩化第二鉄メクノール液 (1 w / v % 溶液) の咀額による是色反応で、 様品であるバイカレイン (R f

チオ硫酸ナトリウム又はエデト酸ニナトリウム等の安定化剤、塩化ナトリウム、塩化カリウム及びグリセリン、マンニトール、ソルビトール等の等張化剤、又はポリソルベート80、シクロデキストリン等の溶解補助剤、その他点眼剤の製造に通常使用される成分を加えることができる。

(作用)

(実験例)

本発明のメイラード反応阻客剤の効果は下記の 通りの実験により確認した。

値: 0 . 8 5)に対応では (R f 値: 0 . 8 5)に対応が、 (R f 値: 0 . 8 8)に対応が、 (R f 値: 0 . 8 8)に反反の (R f 値: 0 . 8 8)に対応が (知応が (知応が (知応が (知応が (知 の の))) (日本の (1 の の)) (日本の (1 の の)) (日本の (1 の)) (日

(実験方法)

牛血清アルプミン(No. A-8022:シグマ社)(以下「BSA」と略記する。)及びpH7. 3の 50mMリン酸緩衝液及び表1に示す各試験試料 及びアミノグアニジンを用いて下記の通りのサン ブル溶液を無菌的に調製し、37℃で4週間保存 し、非辞素的グリコンル化の進行に伴って生成するフロシンを Schleicher 等の方法 [E Schleicher 等の方法 [E Schleicher et al...] Clin Biochem. 19・p 81-87 (1981)] に準じて高速液体クロマトグラフィーにより定置した。すなわち、反応後のサンブルを透析後、各1mlを放りなる N塩酸1mlを加えて100℃で20時間加水分解を行い、塩酸を加えて100℃で20時間加水分解を行い、塩酸をイルターになら、水1mlを加えて0.45μmのフィー用の試料とした。カラムには0DS-120 で、20世界のは17mMのリン酸液での吸収ピークの比が3.9:1であるピークをフロシンのピークとした。

(リン酸緩衝液中の組成)

(正常群): BSA 20mg/ml

(対照群) : B S A 2 0 m g / m l + ブドウ語

5 0 m M

(被験群): B S A 2 0 m g / m l + プドウ糖

5 0 m M + 試料

パイカリン	3 1. 2
アミノグアニジン、	8. 0

【寒施例】

本発明のメイラード反応阻害剤の製剤実施例を 示す。

(実施例1) 内服錠

下記成分を1錠分として常法により製造する。 必要に応じ糖衣を施す。

エキスA

5 0 m.g

乳糖

8 0 m g

コーンスターチ

17 mg

ステアリン酸マグネシウム 3mg

(実施例2) 内服錠

下記成分を1錠分として富法により製造する。

試料濃度:エキスA; 2mg/mi

バイカリン; 5 m M

アミノグアニジン; 5 m M

各群のサンブルのフロシン定量結果より、次の式を用いて各被験物質のフロシン生成阻客率を算出した。

阻害率(%)=(c-d)÷(c-n)×100

但し、 c: 対照群のフロシンのピーク面積

a:被験群のフロシンのピーク面積

n:正常群のフロシンのピーク面積

(結果)

次の表1に示すとおり、エキスAおよびパイカリンにはメイラード反応の公知の阻害剤たるアミノグアニジンに較べてそれぞれ著しく強い阻害効果が認められた。

表 1

被	阻客率(%)
エキスA	5 3 . 4

必要に応じ糖衣を施す。

バイカリン	1	0	0	m	g
コーンスターチ		9	0	m	g
乳糖		3	0	m	g
ይ <mark>ት ወ</mark> ትሃን ወ <mark>ት አ</mark> ቀቀወ-አ		2	5	m	g
ステアリン酸でグネシウム			5	m	g

(実施例3) カブセル剤

下記成分を常法に従って混和し、類粒状とした ものをカプセルに各1個100mg充塡する。

-	
エキスA	1 0 m g
コーンスターチ	4 5 m g
乳糖	2 0 m g
結晶セルロース	2 4 m g
タルク	0.5 m
ステアリン酸マグネシウム	0.5 m

(実施例4) 点眼剤

下記の成分を常法により混合撹拌して懸濁液と し、加熱滅遼の後容器に無图充塡して製する。

エキスA

0. 1 g

リン酸二水素ナトリウム

0.1g

塩化ナトリウム	0 7 g	1 N N a O II	遊園
エデト酸ニナトリウム	0. 02g	裁開精製水	適量
クロロブタノール	0. 2 g	全 盘 pH	6.5 100m1
ポリソルベート80	0. 2 g		
ポリピニルピロリドンK30	0. 1 5 g	特許出願人	千寿製菜株式会社
亜硫酸ナトリウム	0. 2 g		
1N NaOH	遊量		
波朗精型水	通量		•
全 重 pH6.5	1 0 0 m g	·	, *
(実施例5) 点眼剤	·		•
下記成分を常法により混合し	て溶液とし、無菌	•	
違過して容器に充塡して点眼剤	とする。		
ベイカリン	0.3 g		•
塩化ナトリウム	0.3 g		
マンニトール	0. 2 g		
酢酸ナトリウム	0 . 2 g		•
エデト酸ナトリウム	0. 02 g	95 x	
ポリソルベート80	0. 1 g		
クロロブタノール	0 . 2 g		
亜硫酸ナトリウム	0 . 2 g		